

elaborados por este equipo interdisciplinario puede consultarse en internet (<http://scaut.ugr.es>). En este portal ofrecen asesoramiento a los padres y profesionales que estén interesados en usar el software. Scut se aplica desde el curso 2005-06 en varios centros de Granada y Jaén, aunque entre los objetivos a corto plazo está implantarlo en centros de toda Andalucía.

MCT/Direct

Su posible aplicación a una videoconsola portátil -la Nintendo DS, de dos pantallas-, mucho más resistente que una PDA, los ha llevado a ganar la última edición del Imagine Cup, la competición de tecnología para estudiantes universitarios creada por Microsoft.

Así, un desarrollo de Scut acaba de representar a España en la final internacional celebrada en Corea del Sur. Este mismo año, el proyecto Scut ha recibido también el premio RiviSre, que concede la Asociación Española de Profesionales del Autismo (Aetapi) en colaboración con la Obra Social de Caja Madrid.

En cuanto a la línea de investigación en la que concentran sus esfuerzos, Manuel González explica que, “además de funcionar como una agenda y un comunicador”, están perfeccionando el diseñador de plantillas para que los interesados puedan por sí solos adaptar aún más los contenidos al perfil de cada niño y que este proceso sea lo más fácil posible”.

Mientras, buscan más financiación para que la iniciativa siga creciendo. “Contamos con apoyos de la Junta de Andalucía, pero necesitamos ayuda de otros organismos. Uno de los últimos en colaborar ha sido la Fundació la Caixa”.

La necesaria detección precoz



Los premios Ángel Riviére también reconocieron este año el trabajo de los investigadores que han comprobado en la población española la validez del M-CHAT, un test reconocido internacionalmente para la detección precoz del autismo.

Precisamente estos trastornos del desarrollo continúan siendo muy difíciles de diagnosticar con prontitud.

MCT/Direct

El trabajo fue realizado por la Universidad de Salamanca y el Instituto de Salud Carlos III, y aplicado en los hospitales de Salamanca y Zamora.

Los testimonios

La lucha sin cuartel de una familia por los derechos de su hijo con trastorno autista, Mariola no debe de saber cuántas veces al día dice “Dani”.

“Dani, no cojas eso”, “Dani, come”, “Dani, la cuchara”, “Dani, traga”... Así son las 24 horas para los padres que han de cuidar a un niño como Dani, de ocho años, al que le diagnosticaron autismo hace seis. Aunque atender a un pequeño que necesita vigilancia intensiva solo consume parte de sus fuerzas. El resto se lo lleva la batalla por conjurar la invisibilidad que rodea a los niños con discapacidad.

Junto con su marido, Daniel Moreno, mantiene una lucha por defender los derechos de su hijo, que amenaza con acabar en los tribunales. “Hemos contratado un abogado, porque queremos que la terapia corra a cargo del sistema sanitario y acudiremos a los juzgados si hace falta”.

Como otras familias en su situación, se quejan de la falta de ayudas. “Un niño como Dani necesita recibir terapia durante toda la vida - para la psicomotricidad, la modificación de conducta, la logopedia-, ya que de lo contrario adopta conductas disruptivas nuevas que lo llevan por ejemplo a autolesionarse”.

Se consideran afortunados porque con esfuerzo pueden hacer frente a los pagos mensuales que cuestan las distintas terapias, pero también tienen en cuenta a “los pequeños que no pueden desarrollar sus capacidades al no disponer de medios”.

No hay datos exactos sobre la población con este tipo de discapacidad. Según el Instituto de Salud Carlos III de Madrid, los estudios epidemiológicos más recientes indican que uno de cada 250 niños en edad escolar presenta algún trastorno de espectro autista.

Al igual que en otras autonomías, la asistencia a niños con trastorno autista se limita a los cuatro o cinco primeros años de vida y a partir de ahí, acostumbran a recibir una ayuda pública nimia. “Nos ofrecieron diez minutos de terapia cada dos meses”, denuncia.



MCT/Direct

En todo caso, los retos para Mariola y Daniel no acaban ahí, porque también han de batallar para que su hijo pueda compartir la vida con otros niños de su edad: ir de campamento, asistir a la piscina o estar provechosamente escolarizado en un colegio de integración. Son metas cotidianas que se superan con recursos y tesón.

Por eso ahora están preocupados por el desarrollo de la Ley de Dependencia. La Asociación Española de Profesionales del Autismo (Aetapi) ya ha advertido de que el sistema de evaluación no barema bien el grado de dependencia de las personas con autismo.

El 15 de septiembre habrá una protesta en Madrid, organizada por el colectivo Vida Independiente. Será la primera marcha por la visibilidad de la diversidad funcional (prefieren este término al de discapacidad) y la familia de Dani promete que estará allí para hacerse oír.

¡ESCRÍBENOS TUS COMENTARIOS AQUÍ!

[Sin comentarios](#)

© Corporación La Prensa. Derechos reservados.

Advertencia: Todo el contenido de www.prensa.com pertenece a Corporación La Prensa S.A. Razón por la cual, el material publicado no se puede reproducir, copiar o transmitir sin previa autorización por escrito de Corporación La Prensa S.A. Le agradecemos su cooperación y sugerencias a internet@prensa.com y Servicio al cliente. En caso de necesitar mayor información accese a nuestra biblioteca digital o llámenos al 222-1222.

[Corporación La Prensa](#): (507)222-1222 | prensa.com

Apartado 6-4586 El Dorado Ave. 12 de octubre, Hato Pintado Panamá, República de Panamá